

Title	Analysis of Tumorigenesis in Human Papillomavirus Transgenic Mouse
Author(s)	李,勤
Citation	大阪大学, 1997, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/40005
rights	
Note	著者からインターネット公開の許諾が得られていないため、論文の要旨のみを公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、〈ahref="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed">大阪大学の博士論文についてをご参照ください。

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

Osaka University

対勤

氏 名 李

博士の専攻分野の名称 博士(医学)

学位記番号第13008号

学位授与年月日 平成9年3月25日

学 位 授 与 の 要 件 学位規則第4条第1項該当

医学研究科病理系専攻

学 位 論 文 名 Analysis of Tumorigenesis in Human Papillomavirus Transgenic

Mouse

(ヒトパピローマウイルストランスジェニックマウスにおける発癌機

構の解析)

論 文 審 査 委 員 (主査)

教 授 羽倉 明

(副査)

教 授 秋山 / 徹 教 授 青笹 克之

論文内容の要旨

【目的】

ヒトパピローマウイルス(HPV)は子宮頚癌,疣贅状表皮発育異常症(EV)等の上皮性腫瘍の発生に関与するウイルスである。このウイルスの癌化能を個体レベルで解析するため,子宮頚癌組織中より高頻度に検出され,またマウスやラットの培養細胞を効率よくトランスフォームするHPV16型の癌遺伝子E 6 E 7 を導入したトランスジェニックマウス(Tg マウス)を作成していた。このマウスでは,生後10か月ごろより高頻度に精巣腫瘍(Leydig 細胞腫瘍)が発生する。この腫瘍ではトランスジーンE 6 E 7 の発現とともに癌原遺伝子の一つである c-kit レセプターチロシンキナーゼ及びそのリガンドである Steel 因子(SLF)がともに強く発現していることを明らかにしてきた。本研究ではE 6 遺伝子による癌化に関連の深い p53及び c-kit レセプターをそれぞれ欠損させた変異マウスを用いて,この Tg マウスにおける発癌へのこれら遺伝子の関与を明らかにすることを目的とした。

【方法ならびに成績】

1. HPV 16 E 6 癌遺伝子産物は癌抑制遺伝子産物 p53と直接結合し、p53遺伝子の機能を不活化することが知られており、このことが、HPV による発癌に重要であると考えられている。そこで HPV Tg マウスと p53欠損マウスを交配し、p53遺伝子欠損による Tg マウスの発癌性への影響を調べた。その結果、p53へテロ欠損 Tg マウスで、観察した全例において悪性リンパ腫が発生し、マウスは生後 7 カ月齢までに全て死亡した。この腫瘍は、抗 Thy1.2 抗体を用いた免疫組織染色により Tリンパ腫であることが判明した。これは、p53ホモ欠損マウスで高頻度に発生するリンパ腫の所見と一致した。この p53へテロ欠損 Tg マウスでは、正常組織(胸腺・脾臓)及び腫瘍細胞が存在するこれらの組織で E 6 E 7 トランスジーンの発現を確認した。次に、これらの組織における p53蛋白質の発現をウェスタンブロット法で調べたところ、1 例を除いて全ての組織で p53蛋白質の消失を認めた。一方、これらの組織における p53mRNA の発現をノーザンブロット法マウスにより調べたところ、コントロールと変わらないレベルの p53mRNA の発現があった。このことから、p53は蛋白質レベルで分解・不活性化されたと考えられた。また、p53蛋白が確認された 1 例において、p53遺伝子の変異を調べたところ、hot spot 領域において、12bpの欠損が検出された。一方、この Tg マウスでも精巣腫瘍は発生するが、その性質は、野生型 p53 Tg マウス(p53+/+ Tg マウス)と比べて、とくに変化はみられなかった。また、p53+/+ Tg マウスの精巣腫瘍における p53蛋白質の発現及び p53遺伝子変異の有無を調べたところ、血球系よりも強いトランスジーンの発現があるにも関わらず p53の消失はなく、また、遺伝の有無を調べたところ、血球系よりも強いトランスジーンの発現があるにも関わらず p53の消失はなく、また、遺伝

子変異も見つからなかった。

2. c-kit 及び SLF 遺伝子の発現が精巣腫瘍の発生にどのような役割を果たしているかを検討するため、c-kit の欠損変異であるW変異マウスと Tg マウスを交配し、c-kit の活性を抑制したときの腫瘍発生にたいする影響を調べた。その結果、dominant negative 型変異であるW およびW をヘテロに導入した Tg マウスでは、腫瘍発生が顕著に抑制され、さらに、c-kit の両 allelu に変異を導入したW/W Tg マウスでは、精巣腫瘍の発生がほぼ完全に抑制された。これらのことから、HPV トランスジーンの発現に加え、autocrine 機構の形成による c-kit レセプターの活性化が腫瘍発生に必須であることがわかった。

【総括】

- 1. p53へテロ欠損 Tg マウスに発生する悪性リンパ腫では,p53蛋白質の消失がみられた。このことから,血球系において,E 6 の発現により p53が消失し,p53ホモ欠損と同様な状況が生じ,悪性リンパ腫が発生するようになったと考えられる。一方,精巣腫瘍では,強い HPV トランスジーンの発現があるにもかかわらず,p53の消失は認められなかった。HPV 16 E 6 による p53の分解・不活性化には,おそらく,組織特異性があり,HPV による細胞癌化機構には,p53の不活性化に依存する系と非依存性の系が存在する可能性がある。
- 2. c-kit の活性を抑制した Tg マウスでは、有意な腫瘍形成は認められなかったものの、腫瘍細胞は出現した。このことから、c-kit / SLF の活性化は、腫瘍細胞発生のイニシェーターというよりも腫瘍形成の促進因子(プロモーター)であると考えられる。

論文審査の結果の要旨

ヒトパピローマウイルス(HPV)16型は子宮頚癌の発生に密接に関係しており、ウイルスの持つE6E7遺伝子が瘍化に重要な役割を果たしているものと考えられている。

本研究は、16型E 6 E 7 遺伝子を持つトランスジェニック(E 6 E 7 Tg)マウスを用いてE 6 E 7 Tg マウスの発癌に対する p53遺伝子の関与、E 6 E 7 Tg マウスに頻発する精巣腫瘍の発生機構についてそれぞれ解析を行い、p53遺伝子をヘテロに欠損した Tg マウスのすべてにTリンパ腫が発生し、このリンパ腫の発生にE 6 遺伝子による p53の分解が重要な役割を果たしていることを見い出した。また、精巣腫瘍の発生には p53は関与せず、c - kit 遺伝子とそのリガンドである SLF 遺伝子の活性化による autocrine 機構の形成が重要であることなどを証明した。これらの結果は HPV 癌遺伝子による癌化に p53不活化依存機構および p53非依存機構があり、これら機構に組織特異性が存在することを示唆している。

以上の知見は HPV 癌遺伝子による発癌機構を解明するうえで極めて重要であり、学位に値するものと考えられる。